

TRANSLATION

(51)

Int. Class.²: **C08L 63/10** C09D 3/58

(19) Federal Republic of Germany German Patent Office

(11) Published Patent Application 26 21 423

(21) File No.: P 26 21 423.3

(22) Filing Date: 14 May 1978

(23) Laid Open Date: 1 December 1977

The same of the

(30) Convention Priority: (32) (33) (31)

SEP 1 8 2002

TC 1700

(68) Title: Molding and Coating Compositions

(71) Applicant: Chemische Werke Hüls Ag, 4370 Marl

(72) Inventor: Berger, Dieter, Dr. 4370 Marl

Patent Claims

1. Molding and coating compositions comprising a mixture of

A. epoxide resins containing acetoacetate groups

B. polycarboxylic acid anhydrides

C. auxiliaries and additives

characterized in that Component A is an epoxide resin containing hydroxyl groups having an OH number of 20 - 250 mg KOH/g and a diketene, whereby 0.2 to 1 mole diketene has been employed per OH equivalent of the epoxide resin.

2. Molding and coating compositions according to Claim 1, characterized in that reaction products that have been obtained by the reaction of 0.5 to 1 mole diketene per OH equivalent epoxide resin are used as Component A.

Translation: Language Services

Philip M. Levin, Sci-Tech Translation Service

21 August 2002

21)



Offenlegungsschrift 26 21 423

Aktenzeichen:

P 26 21 423.3

2

Anmeldetag:

14. 5.76

Offenlegungstag:

1. 12. 77

30 Unionspriorität:

33 33

(34) Bezeichnung:

Form- und Überzugsmassen

1

Anmelder:

Chemische Werke Hüls AG, 4370 Marl

1

Erfinder:

Berger, Dieter, Dr., 4370 Mari

0.Z. 2927 12.05.76

Patentansprüche

- 1. Form- und Überzugsmassen, bestehend aus einem Gemisch aus
 - A. Acetoacetatgruppen enthaltenden Epoxidharzen
 - B. Polycarbonsäureanhydriden
 - C. Hilfs- und Zusatzstoffen

rearry (1) and the carry of Madical A.

THE TOTAL STREET STREET, WILLIAM SECTION STREET

Section of Sections in March 18

Commence (see Worker), see Joseph 24 Joseph Arabi in John High

The state of the s

dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A. ein Umsetzungsprodukt eines hydroxyl-gruppenhaltigen Epoxidharzes mit einer OH-Zahl von 20 - 250 mg KOH/g und einem Diketen ist, wobei je OH-Äquivalent des Epoxidharzes 0,2 bis 1 Mol Diketen eingesetzt worden sind.

With the first to

2. Form- und Überzugsmassen nach Anspruch 1,
d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß
als Komponente A. Umsetzungsprodukte eingesetzt werden,
welche durch Umsetzen von 0,5 bis 1 Mol Diketen je OHÄquivalent Epoxidharz erhalten worden sind.

709848/0164

[74],27、特殊(43³ 1922年

CHEMISCHE WERKE HÜLS AG
- RSP PATENTE -

4370 Marl, den 12.05.76

2

Unser Zeichen: 0.Z. 2927

Form- und Überzugsmassen

Gegenstand der Erfindung sind Form- und Überzugsmassen, bestehend aus einem Gemisch aus

in the Billion of the Control of the

- A. Acetoacetatgruppen enthaltenden Epoxidharzen
- B. Polycarbonsäureanhydriden
- C. Hilfs- und Zusatzstoffen.

Epoxidharz-Systeme bestehen meistens aus zwei Komponenten - dem eigentlichen Epoxidharz sowie einem Härter.
Zur Verarbeitung werden beide Komponenten gemischt, so daß
das Harz - häufig bei erhöhter Temperatur - aushärtet. Nach
dem Mischen beginnt das Harz jedoch bereits bei Raumtemperatur langsam auszuhärten; mit anderen Worten - bei dem
anfangs dünnflüssigen Produkt steigt im Verlauf der Zeit
die Viskosität an.

The second secon

Um rationell im großtechnischen Bereich arbeiten zu können, gehen die Bestrebungen dahin, das Mischen beider Komponenten in möglichst großen Chargen vorzunehmen. Da derartige Mengen nicht kurzfristig verarbeitet werden können, soll das Gemisch eine Verarbeitungszeit von mehreren Tagen besitzen. In dieser Zeit soll die Viskosität überhaupt nicht oder nur in sehr geringem Maße ansteigen.

Shown there is markeyed therebeen in a verifi-

12/76

1、化工会会整个技术

3

So beschreibt die DT-OS 2 418 754 die Blockierung der als Härter verwendeten Säureanhydride mit Imidazolderivaten. Durch diese Maßnahme wird erreicht, daß die Härter bei Raumtemperatur ihre Wirkung verlieren und erst bei erhöhter Temperatur die Vernetzung eintritt. Hierdurch wird zwar eine Verlängerung der Verarbeitungszeit erreicht; aufgrund der Maßnahme ist jedoch die Ausgangsviskosität der Mischung Epoxidharz/Härter bei Raumtemperatur sehr hoch. Eine Verarbeitung solcher Produkte in Überzugsmitteln ist nicht mehr möglich, ohne daß große Lösungsmittelanteile mitverwendet werden.

Die Modifizierung von hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharzen mit Diketenen ist bekannt (DT-PS 1 224 743, DT-OS 2 138 116). Insbesondere aus der DT-OS 2 138 116 geht hervor, daß durch diese Maßnahme die Reaktivität der Epoxidharz/Härter-Systeme gesteigert wird.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, Epoxidharz/Härter-Systeme mit verlängerter Verarbeitungszeit zu entwickeln, ohne daß die Aushärtung bei erhöhten Temperaturen erschwert ist und ohne daß die Anfangsviskosität nennenswert erhöht wird.

Diese Aufgabe wurde dadurch gelöst, daß als Epoxidharze Umsetzungsprodukte eines hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharzes mit einer OH-Zahl von 20 bis 250 mg KOH/g und einem Diketen verwendet werden, wobei je OH-Äquivalent des Epoxidharzes 0,2 bis 1 Mol Diketen eingesetzt worden sind.

Le Harrison Strain

CHARLES OF WILL IN VINE LANCE

Bevorzugt sind solche Epoxidharze edie durch Umsetzen von 0,5 bis 1 Mol Diketen je OH-Äquivalent Epoxidharz erhalten worden sind.

Als hydroxylgruppenhaltige Epoxidharze kommen solche infrage, die beispielsweise durch Umsetzung von mehrfunktionellen OH-, COOH- und NH-Verbindungen mit einem 1-Halogen-2:3epoxy-alkan in Gegenwart von alkalischen Agenzien hergestellt werden und die OH-Zahlen zwischen 20 und 250 mg KOH/g, vorzugsweise zwischen 50 und 200 mg KOH/g, aufweisen. Als OH-Gruppen enthaltende Epoxidharze seien z.B. genannt: Glycidyläther von Phenolen, wie 2.2-Bis(4-hydroxyphenyl)propan, Bis (4-hydroxyphenyl)-methan, Hydrochinon, Resorcin, Dihydroxydiphenyl, Novolaken oder Resolen; Glycidyläther von aliphatischen Polyhydroxyverbindungen, wie Äthylenglykol, Glycerin, Trimethylolpropan oder Pentaerythrit; Polyglycidylester von Polycarbonsäuren, wie Phthalsäure, Terephthalsäure, Tetrahydrophthalsäure oder Hexahydrophthalsäure; Polyglycidylester von COOH-Gruppen tragenden Polyestern, wie sie z.B. in den DT-OSS 1 643 789, 2 522 043, 2 522 044 und 2 522 045 beschrieben werden; ferner N-Glycidylverbindungen wie z.B. Diglycidylanilin. Bei Einsatz der Epoxidharze in lösungsmittelarmen Überzugsmitteln liegt deren Molgewicht unter 1000, bei Formmassen können noch Harze bis zu Molgewichten von 2500 verwendet werden. and the second for the second second

Für die Herstellung der Acetoacetatgruppen enthaltenden Epoxidharze werden Diketene nachstehender Formel

na e amin' dominina avi e e e altre e

$$R_1 - CH = C - O$$
 $R_2 - CH - C = O$

verwendet. In dieser Formel bedeuten R_1 und R_2 Wasserstoff oder Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen. Hierbei können R_1 und R_2 gleich oder ungleich sein. Bevorzugt eingesetzt wird das unsubstituierte Diketen. 709848/0164

5

Die Umsetzung der hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharze mit einem Diketen erfolgt in bekannter Weise bei Temperaturen im Bereich von 40 ° bis 80 °C. Als Lösemittel können beispielsweise Ketone oder Aromäten dienen.

Aufgrund der schon bei niedrigen Temperaturen hohen Bildungsgeschwindigkeit der Reaktionsprodukte aus Epoxidharz und
Keton kann deren Herstellung auch unmittelbar bei der Bereitung von Formmassen gleichzeitig mit dem Einmischen von
Füllstoffen oder bei der Herstellung von Überzugsmitteln
zusammen mit der Bereitung der Pigmentdispersion –
z.B. in einer Kugelmühle – erfolgen. In den zuletzt genannten Fällen werden die hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharze
mit den Füllstoffen und/oder den Pigmenten und gegebenenfalls Lacklösemitteln und Hilfsstoffen, wie z.B. Gleitmitteln, Entschäumern und Benetzungsmitteln und dem Diketen
gleichzeitig gemischt. Dadurch entstehen für die Herstellung
keine wesentlichen Arbeits- und Energiekosten.

Für die Härtung der erfindungsgemäßen Acetoacetatgruppen enthaltenden Epoxidharze können als Komponente B beispiels-weise folgende cyclische Polycarbonsäureanhydride eingesetzt werden: Hexahydrophthalsäureanhydrid, Methylhexahydrophthalsäureanhydrid, Methylhexahydrophthalsäureanhydrid, Maleinsäureanhydrid und dessen Addukte an 1.3 ungesättigte Verbindungen, wie sie z.B. in der DT-0S 2 248 459 beschrieben werden; Tetrahydrophthalsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid. Neben den cyclischen Anhydriden können auch lineare Anhydride, wie z.B. Azelainsäurepolyanhydrid, eingesetzt werden.

6

Für die Herstellung von lösemittelarmen, bzw. -freien Überzugsmitteln kommen vor allem flüssige oder niedrigschmelzende Anhydride oder Anhydridgemische mit Schmelzpunkten unter 50 °C in Betracht, während für Formmassen auch höher schmelzende Anhydride eingesetzt werden können, die jedoch nicht über 150 °C schmelzen sollten.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Härtung werden die Komponenten A und B in Gegenwart von bekannten Katalysatoren, wie tertiären Aminen, quartären Ammonium- oder Phosphonium-verbindungen, Phenolen, Aminophenolen, Imidazol-Derivaten, wie z.B. 1-Alkylimidazolen, 2-Alkyl-imidazolen oder auch deren Addukten an Glycidylverbindungen, wie sie z.B. in der DT-PS 1 910 758 beschrieben sind, in den vernetzten Zustand übergoführt. Die Härtungsbedingungen können in weiten Grenzen variiert werden, bevorzugt werden Härtungstemperaturen zwischen 100 und 220 °C, die entsprechenden Härtungszeiten betragen dann etwa 5 min. bis 3 h.

Die Eigenschaften der ausgehärteten Form- und Überzugsmassen, wie z.B. Härte, Elastizität, Witterungsstabilität und Korrosionsschutz werden im Vergleich zu denen der entsprechend gehärteten, nicht modifizierten OH-Gruppen enthaltenden Epoxidharze nicht beeinflußt. Weiterhin besitzen die erfindungsgemäßen Produkte eine wesentlich verlängerte Verarbeitungszeit, da die Ausgangsviskosität des Gemisches der Komponenten A. und B. sich über mehrere Tage kaum verändert.

0.Z. 2927 12.05.76

Beispiele

A. Beschreibung der als Ausgangsprodukte verwendeten hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharze

and the state of t

Epoxidharz I:

Bisglycidyläther auf Basis 2.2-Bis(4-hydroxyphenyl)-propan (Epoxidäquivalent = 450 - 500 g; OH-Zahl = 155 mg KOH/g; Molmasse = 900).

Epoxidharz II:

Bisglycidylester auf Basis eines Carboxylgruppen enthaltenden Polyesters (Epoxidäquivalent = 301 g; OH-Zahl = 74 mg KOH/g; Molmasse = 550).

Der dem Epoxidharz II zugrunde liegende Polyester wurde durch Schmelzkondensation bei 140 bis 170 °C aus 335 Teilen Äthylenglykol, 206 Teilen 1.2-Propandiol, 122,5 Teilen Pentaerythrit, 657 Teilen Adipinsäure und 2000 Teilen Phthalsäureanhydrid erhalten, wobei die Kondensation bei einer Säurezahl von 312 bis 315 mg KOH/g abgebrochen wurde. Schmelzkondensationen vergleichbarer Polyester sind in der DT-0S 2 522 045 beschrieben.

Der Epoxidharz II wurde durch Umsetzung des Carboxylgruppen enthaltenden Polyesters mft Epichlorhydrin analog dem Verfahren der DT-OS 2 522 045 erhalten.

0.Z. 2927 12.05.76

8

B. Herstellung der Acetoacetatepoxidharze

Acetoacetat des Epoxidharzes I (I A)

361 g des Epoxidharzes I († OH-Aquivalent), gelöst in 600 ml Methyläthylketon, werden auf 60 °C erwärmt. Nach Zugabe von 1 g wasserfreiem Natriumacetat wird 1 Mol Diketen (84 g, frisch destilliert) im Laufe von 20 min zugetropft. Nach 2-stündigem Rühren bei 60 °C wird abgekühlt und filtriert. Nach Einengen bis zur Gewichtskonstanz bei 60 °C werden 438 g des Acetoacetatepoxidharzes I A erhalten (Epoxidäquivalent 610 g).

Acetoacetat des Époxidharzes II (II A)

and another world to him one surface of the

化异形 医二氏环 法人法国第二人称

Das Harz II A wurde analog der obigen Herstellung aus 379 g des Epoxidharzes II (0.50 OH-Äquivalente), gelöst in 300 ml Methyläthylketon und 42 g Diketen (0.5 Mol) in Gegenwart von 0.4 g Natriumacetat hergestellt. Es wurden 406 g des Harzes II A erhalten (Epoxidäquivalent = 335 g).

C. Verarbeitungszeiten von Acetoacetatepoxidharz/Anhydrid-Mischungen

Die Zeiten wurden bei lösemittelarmen Überzugsmitteln (Lösemittelgehalt 25 bzw. 20 % durch Messung der Viskositätszunahme ermittelt. Die Rezepturen und Meßergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Tabelle 1

Komponenten	Versuchs-Nr. 4)				
	A	1	В	2	
Harz I	200	_			
Harz I A	13/44	200			
Harz II	-	-	150	-	
Harz II A	-		_	150	
ithylglykolacetat	145	137	57	55	
Hexahydrophthalsäureanhydrid 1) Heschleuniger 2)	64	51	77	69	
Lösemittelgehalt	4	4	3	3	
***************************************	35	35	20	20	
iskosität ³⁾ ,[sec](25°C),1 h	79	41	45	25	
1 Tag	438	70	114	32	
3 Tage	-	80	321	80	

- 1) Bei allen Versuchen wurden äquivalente Mengen Anhydrid eingesetzt.
- 2) Als Beschleuniger diente ein 1:1 Addukt aus 2-Athylimidazol und dem Glycidylester einer 8-11 C-Atome enthaltenden, C-verzweigten Carbonsäure.
- 3) Auslaufzeit aus einem Ford-Auslaufbecher mit 4 mm-Düse. Die ersten Viskositäten wurden 1 h nach Zugabe des Anhydrides gemessen.
- 4) Die Mengenangaben in Gewichtsteilen.

Eigenschaften von gehärteten Überzügen aus Ace acetatopoxidharzen

Die den Versuchen in Tabelle 1 entsprechenden Überzugsmittel wurden auf entfettete, phosphatierte Stahlbleche (Bonder 120) aufgebracht und bei 140 °C (30 min) eingebrannt. Die Trockenfilmschichtdicke der untersuchten Beschichtungen betrug ca. 40-50 µ. Die Eigenschaften der Beschichtungen sind in der Tabelle 2 zusammengestellt. Die gleichen Ergebnisse werden erhalten, wenn 15 min lang bei 180 °C eingebrannt wird.

Versuch	Pendel- härte1) [sec]	Erichsen- tiefung ²)	vest//	Tropen- test ⁴) [Tage]	Salzsprüh- test5) [h]	Bewitterungs- stabilität ⁶) [h]
A ;	216	9.1		>/t0	> 1000	550 ·
1, 1	223	9.7	د سنایی در	>40	>1000	600
B	205	>10 √246 - 1844	7	. 30	>1000 a	1300
2	201	>10	· . 5	3 5	>1000	1200

· 网络美国维纳特·特别 人名英格兰人名

- 1) gemessen nach DIN 53 157
- gemessen nach DIN 53 156 2)
- gemessen nach SFW 2.0S DIN 50 018 State of the Market Service of the Service of the SFW 2.0S DIN 50 018 3)
- 4) gemessen nach SK DIN 50 017
- 5) gemessen nach ASTM B-117-64
- gemessen in einem Weatherometer bei einer Schwarztafel-6) temperatur von 45 °C, Xenonlampe 60 W, 17/3-Cyclus. Die Messung wurde abgebrochen, wenn ein relativer 20 %iger Glanzverlust eingetreten war.

Die mit Buchstaben gekennzeichneten Versuche sind nicht erfindungsgemäß.